

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW ZAINTERESOWANYCH UDZIAŁEM
W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM**

**dot. postępowania na zadanie pn.:
„Sukcesywna dostawa materiałów jednorazowego użytku dla SP ZOZ MSWiA w Opolu”**

(organizowanego w trybie przetargu nieograniczonego)

Zgodnie z art. 135 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2020 roku Zamawiający wyjaśnia zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przedmiotowego postępowania przetargowego:

Pakiet nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie ubran wykonanych z włókniny smms?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartuchów wykonanych z włókniny smms?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartuchów z włókniny pp 20g?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartuchów z włókniny pp 30g?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski ffp2 Kopułowej?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski pakowanej po 10, 20 lub 50 sztuk?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski spełniające wymogi Ministerstwa Zdrowia?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz. 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek z tłokiem w kolorze białym / mlecznym?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz. 1-4,5,7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek ze skała rozszeszona?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz. 1-8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę przeliczenie strzykawek na op. po 25, 50,100 sztuk?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz. 1-8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dop strzykawki z jednym reduktorem?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę przeliczenie koreczków po 100sztuk?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz.20

Czy Zamawiający wymaga kranika do podawania lipidów i chemioterapeutyków?

Zamawiający nie wymaga jak wyżej.

Pakiet nr 8 poz.20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. kranika w innym kolorze niż niebieski?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz.24-25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop przedłużaczy z średnica drenu 1,2mm wewnętrzna a zewnętrzna 2,5mm?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz. 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz. 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. bezigłowego portu do iniekcji z przezroczysta membrana bez metalowych elementów z możliwością stosowania 500 razy długość całkowita ok 9,5 cm z jedna dostępna średnica drenów wew 1,1mm zew. 2,35mm szybkość przepływu 143ml/min?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz. 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. strzykawki tbc z niebieskim tłokiem ze skala 0,025ml lub 0,01ml?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz. 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. strzykawki tbc z logo identyfikującym produkt?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. ochraniaczy o gramaturze 55-60g o dlugosci 48x31cm

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 14 poz. 2,4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 14 poz. 3

CZY ZAMAWIAJACY WYRAZI ZGODE NA DOPUSZCZENIE KOMBINEZONU OCHRONNEGO JEDNORAZOWEGO UZYTKU WYKONANY Z WŁÓKNINY POLIPROPYLENOWEJ O GRAMATURZE 55g/m2 Z DODATKOWA WARSTWA LAMINATU. POSIADA LAMINOWANE SZWY ZAPEWNIAJACE DODATKOWA OCHRONĘ SPEŁNIAJĄCY NORMY I RODZAJE OCHRONY EN 14126:2003+AC:2004, EN 14605:2005+A1:2009 (TYP 3B), EN 14605:2005+A1:2009 (TYP 4B), EN ISO 13982-1:2004+1:2004+A1:2010 (TYP 5B), EN 13034:2005+A1:2009 (TYP 6B) ?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 14 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga kombinezonu Jednocześnieowego z kapturem, zamkiem błyskawicznym z przodu, zakrytym przylepną klapką, elastycznymi mankietami, kostkami i kapturem; klejone szwy. Materiał: mikroporowaty polipropylem + folia polietylenowa 65 m2 (+/- 2 g/m2) Odzież do noszenia w celu ochrony przed rozpyleniem, ciekłym aerozolem, unoszącymi się w powietrzu cząstkami stałymi, skażeniem radioaktywnym i czynnikami zakaźnymi.

Standardy: EN ISO 13688:2013, EN 14605:2005+A1:2009, EN 13034:2005+A1:2009, EN ISO 13982-1:2004+A1:2010, EN 1073-2:2002, EN 14126:2003+AC:2004, EN 1149-5:2008

Zamawiający nie wymaga jak wyżej.

Pakiet nr 14 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. rękawic z mankietem o dlugodci 240mm?

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 1-5 dopuści wycenę strzykawek z mlecznym tłokiem oraz czarną kontrastującą skalą? Pozostałe parametry bez zmian.

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 pozycji 4, 18 dopuści wycenę opakowań x 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 6 dopuści wycenę strzykawki „Janett” 100ml z końcówką o ścięciu standardowym, usytuowaną centralnie, z dwoma łącznikami luer?

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 8 dopuści wycenę strzykawki z mlecznym tłokiem oraz czarną kontrastującą skalą, opakowanie zbiorcze x 20 szt.?

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 pozycji 9-20 wymaga produktów jednego Producenta w celu zachowania pełnej kompatybilności?

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 pozycji 22 dopuści przyrząd o parametrach:

„Przyrząd jednorazowy do przetaczania płynów infuzyjnych składający się z :

- osłonki igły biorczej
- igły biorczej dwukanałowej, ścięta dwupłaszczyznowo uniemożliwiającej wypadanie przyrządów z butelek
- hydrofobowego filtra powietrza

- zatyczki filtra hydrofobowego
- komory kroplowej 20 kropli = 1 ml
- filtra płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacza rolkowego
- łącznika dodatkowej iniekcji
- korka iniekcyjnego
- drenu medycznego o długości 1500 mm
- komora kroplowa wolna od PVC, długość komory w części przezroczystej minimum 62 cm komora kroplowa oraz dren wolne od ftalanów
- pakowany pojedynczo, sterylny
- opakowanie jednostkowe : papier – folia“?

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 pozycji 23 dopuści przyrząd o parametrach:

„Przyrząd jednorazowy do przetaczania leków światłoczułych (bursztynowy) składający się z :

- osłonki igły biorczej
- igły biorczej dwukanałowej, ścięta dwupłaszczyznowo uniemożliwiającej wypadanie przyrządów z butelek
- hydrofobowego filtra powietrza
- zatyczki filtra hydrofobowego
- komory kroplowej 20 kropli = 1 ml
- filtra płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacza rolkowego
- łącznika dodatkowej iniekcji
- korka iniekcyjnego
- drenu medycznego o długości 1500 mm
- komora kroplowa wolna od PVC, długość komory w części przezroczystej minimum 62 cm komora kroplowa oraz dren wolne od ftalanów
- pakowany pojedynczo ,sterylny
- opakowanie jednostkowe : papier – folia“ ?

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 pozycji 24 dopuści przyrząd o parametrach:

„Przyrząd jednorazowy do podawania krwi i preparatów krwi składający się z :

- osłonki igły biorczej z podłużnymi żebrami ułatwiającymi zdejmowanie
- igły biorczej dwukanałowej uniemożliwiającej wypływ płynu z miejsca połączenia, łatwe połączenie nawet do małych pojemników miękkich
- hydrofobowego filtra powietrza
- zatyczki filtra hydrofobowego w kolorze czerwonym
- komory kroplowej 20 kropli = 1 ml wolna od PVC
- długość komory 90 mm
- pojemność komory 18 ml
- filtra krwi o wielkości oczek 200 µm
- zaciskacza rolkowego
- drenu medycznego o długości 1500 mm
- komora kroplowa oraz dren wolne od ftalanów
- opakowanie kolorystyczne folia-papier,, ?

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 pozycji 16 oraz poz. 17 wymaga wyceny igieł o dwóch rodzajach ścięcia (długościęte/krótkościęte) do wyboru przez Zamawiającego?

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 pozycji 27 dopuści wycenę podwójnego portu bezigłowego z silikonową, przezroczystą membraną, nie wystającą poza obręb portu; możliwość stosowania do 500 aktywacji; długość portu 10cm; średnica drenu 1,10 x 2,35mm, przepływ 145ml/min.? Pozostałe parametry bez zmian.

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 pozycji 30 dopuści wycenę strzykawki z białym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą co 0,01ml?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie odzieży jednorazowego użytku w poz. 1 i 2 (komplety ubrań i fartuchy) do oddzielnego pakietu?

Zgodnie z SWZ.

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 1-2:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- 1) z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części przedmiotu umowy brutto;
- 2) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku, w wysokości 0,10% wartości tejże dostawy brutto, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto nieprawidłowej dostawy.

Zgodnie z SWZ.

2. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów: „...od otrzymania reklamacji Zamawiającego...” na „...od dnia uznania reklamacji przez Wykonawcę...”

Zgodnie z SWZ.

3. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Zgodnie z SWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 7 ust. 8 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Zgodnie z SWZ.

5. Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 7 ust. 9 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 3 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartucha włókninowego o poniższych parametrach: Prosty fartuch higieniczny, wiązany z tyłu na troki, rękaw wykończony gumką. Przeznaczony dla odwiedzających oddziały szpitalne i wydziały produkcyjne. Stanowi doskonałą barierę dla zanieczyszczeń. Materiał: włóknina polipropylenowa, o gramaturze 25 g/m². Długość fartucha 116cm. Wyrób jednorazowego użytku.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 7 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie worka do lewatywy o poniższych parametrach:

Zawartość:

- worek do lewatywy o poj. 1750ml, z dołączonym drenem,
- dren zakończony otworem centralnym i jednym otworem bocznym
- osłonką na końcówkę
- zacisk
- długość drenu 150 cm

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 7 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika Foley o poniższych parametrach:

- Silikonowa powłoka stanowi barierę pomiędzy lateksową powierzchnią cewnika, a cewką moczową pacjenta, zwiększając stopień zgodności biologicznej
- Duże otwory drenażowe i duże światło przewodu cewnika ułatwiają przepływ moczu
- Gruby lejek zapobiega zapadaniu się przy irygacji
- Wzmocniona końcówka
- Mocne symetryczne baloniki zapobiegają wypadnięciu cewnika
- Przeznaczony do krótkotrwałego użytku
- Wyposażony w zastawkę lateksową
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Sterylny, pakowany podwójnie folia/folia-papier

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 7 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika Foley 100 % silikon o poniższych parametrach:

- Cewnik wykonany 100 % silikonu

- Cewnik wyposażony w dwa boczne otwory o łagodnie wyoblonych krawędziach
- Atraumatyczna, lekko zaokrąglona specjalna końcówka ułatwia wprowadzenie cewnika do pęcherza moczowego
- Cewnik posiada na całej długości kontrast RTG
- Uniwersalne zakończenie cewnika pasujące do łączników w workach na mocz
- Plastikowa zastawka zapewnia szczelność balonu
- Wyrób nie zawiera ftalanów
- Wyrób nie zawiera lateksu
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie podwójne – wewnętrzne folia, zewnętrzne papier/folia

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet 7 poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przyrządu do pobierania leków z fiolek o poniższych parametrach:

Nr.	Część	Materiał
1	Zatyczka na kolec	PP / przezroczysty
2	Kolec	ABS 747 / biały / długość 20mm
3	Wlot powietrza filtr bakteryjny 1,2 µm	Hydrofobowy / biały
4	Filtr płynu 5 µm cząsteczkowy	Nylon / biały
5	Zatyczka na LL	PE / niebieski

- Corospike jest produkowany w takich warunkach, które minimalizują zanieczyszczenie cząstkami stałymi. Wszystkie powierzchnie części, w których znajduje się płyn, są gładkie i czyste. Proces produkcyjny przebiega w pomieszczeniach czystych klasy 8 ISO.
- Corospike w opakowaniach jednostkowych jest sterylny, wolny od pirogenów i nietoksyczny przez okres co najmniej 5 lat, pod warunkiem odpowiedniego transportu i przechowywania.
- Złącze: Luer-Lock
- Wlot powietrza (filtr): 1,2 µm; filtr Pall; kopolimer polipropylenu

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8 poz. 1-4

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania strzykawek z rozszerzoną o min. 20% skalą pomiarową?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8 poz. 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek z tłokiem w kolorze mlecznym ?

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Pakiet 8 poz. 1-4

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania strzykawek z podwójną skalą pomiarową?

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

Pakiet 8 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek z tłokiem w kolorze mlecznym ?

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

Pakiet 8 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek z rozszerzoną skalą 50/60 ml?

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

Pakiet 8 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek z tłokiem w kolorze mlecznym ?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek pakowanych w opakowanie a=85szt. z dokładnym przeliczeniem ilości, z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań ?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8 poz. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie koreczków pakowanych w opakowanie a=100 szt. z dokładnym przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań ?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8 poz. 24,25

Czy Zamawiający oczekuje by na opakowaniu jednostkowym była nadrukowana informacja o pojemności zalegającej ma istotne znaczenie w przypadku podaży drogich leków.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8 poz. 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek tuberkulinowych z igła w rozmiarze 0,45x12, z białym tłokiem bez logo producenta umieszczonego na korpusie strzykawki, z skalą co 0,01 ?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 11 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie worków do godzinowej zbiórki moczy o poniższych parametrach:

- jałowy worek do zbiórki moczu jednorazowego użytku
- pakowany pojedynczo w opakowanie blister
- pośrednie pakowanie po 10 szt. w opakowaniu foliowym
- pojemność worka 2 600 ml
- pojemność komory pomiarowej 500 ml
- odpowietrznik z hydrofobowym filtrem
- system By-Pass zapobiega przepełnieniu
- zawór antyrefluksowy
- zawór dolny typu T
- zacisk ślizgowy
- port do pobierania próbek
- elastyczne sznurki mocujące
- wbudowany wieszak w worek na mocz
- tylna biała ściana umożliwiającą lepszą wizualizację wypełnienia worka
- dren o długości 120 cm.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 11 poz. 5,9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 5 do osobnego pakietu ?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 11 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do pobierania wydzieliny z dróg oddechowych o poniższych parametrach:

Wyrób jednorazowego użycia, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, sterylizowany EO.

Zestaw do pobierania próbek w postaci płynów do badań np. z wydzieliny oskrzelowej przy badaniu bronchoskopowym.

Zestaw:

- pojemnik 25 ml
- zakrętka z końcówkami dł. 37 i 39 cm
- dodatkowa zakrętka zabezpieczająca pojemnik
- dren zakończony końcówką z kontrolą siły ssania
- etykieta samoprzylepna
- nie zawiera ftalanów

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 14 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ochraniaczy na buty o gramaturze 55g/m² bez taśm ?

Zgodnie z SWZ.

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35°C, igieł, cewników, zgłębników 5-37°C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40°C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami **określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.**

Odpowiedzialność hurtowni jako dystrybutora.

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Zamawiający potwierdza jak wyżej.

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Zamawiający nie wymaga jak wyżej.

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Zamawiający nie wyklucza możliwości wykonywania dostaw za pomocą usługi kurierskiej.

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9:

Taśmę do leczenia nietrzymania moczu, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, z plastikową dwuczęściową osłonką na taśmie, osłonki nie zachodzą na siebie, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, grubości 0,33 mm, grubości nici 0,08 mm, gramaturze 48 g/m², wytrzymałości 70 N/cm, zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonaną w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca)?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę o kształcie rękawicy ze zwężeniem w dolnej części, nasączona jednostronnie środkiem myjącym, rozmiar 17 x 24,5 cm o gramaturze 100 g/m² w części przedniej nasączonej środkiem myjącym i 70 g/m² w tylnej części bez środka myjącego, pakowana po 20 sztuk z przeliczeniem ilości, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę z datą ważności 3 lata?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty)”?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę z badaniami na brak zawartości Coliforms, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Strptococcus hemolyticus wykonane w 2017 roku?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści aplikator gąbkowy o długości ok. 16 cm, pakowany zbiorczo po 250 sztuk, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści szczoteczka do zębów o długości 17,5 cm, zarejestrowana jako wyrób medyczny klasy IIa, pakowana zbiorczo po 250 sztuk, spełniająca pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 100g/m², z terminem ważności 3 lata, pozostałe zapisy SWZ bez zmian?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty)”?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści myjkę z badaniami na brak zawartości Coliforms, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Strptococcus hemolyticus wykonane w 2017 roku?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści opakowanie z wyłącznie graficzną instrukcją użycia oraz składem?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści myjki w rozmiarze 20x20cm, z możliwością podgrzania przez 20 sek. w 700W, o składzie Dimetikon (3%), fosforan chloru linoamidopropylu PG-dimoniowego, lauryloglukozyd, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorbato 20, tetrasodowy EDTA, kwas cytrynowy, octan tokoferylu, diglukonian chlorheksydyny, gliceryna, sorbinian potasu, benzoesan sodu, perfum, ekstrakt z rumianku. Witamina E oraz

Prowitamina B5, delikatnie perfumowane, pakowane po 12 sztuk z przeliczeniem ilości, pozostałe parametry bez zmian?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania ikony informującej „nie macerować” na opakowaniu?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści myjkę zarejestrowaną za stawce podatku vat 23%?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści myjki w rozmiarze 17x23,5cm, z możliwością podgrzania przez 20 sek. w 700W, o składzie Dimetikon, Linoleamidopropyl PG-Dimonium Chloride Phosphate, Glukozyd laurylowy, Prowitamina B5, Alantoina, wyciąg z aloesu, Polisorbat 20, Sól tetrasodowa kwasu wersenowego, kwas cytrynowy, Witamina E, Chlorheksydyna, Gliceryna, Perfumy, Wyciąg z rumianku, delikatnie perfumowane, pakowane po 10 sztuk z przeliczeniem ilości, pozostałe parametry bez zmian?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 6

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania ikony informującej „nie macerować” na opakowaniu?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści myjkę zarejestrowaną za stawce podatku vat 23%?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści papier do EKG o wymiarach 50 mm x 30 m?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 110 mm x 20 m?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pytanie 1

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wynikające z niniejszej umowy uprawnienia i zobowiązania Wykonawcy nie mogą być przenoszone na inne podmioty pod jakimkolwiek tytułem prawnym, chyba że Kupujący wyrazi na to przeniesienie zgodę w formie pisemnej zastrzeżonej pod rygorem nieważności, za uprzednią zgodą podmiotu tworzącego – Ministra Spraw Wewnętrznych Rzeczypospolitej Polskiej. W szczególności, wynikające z niniejszej umowy uprawnienia i zobowiązania nie mogą być przenoszone na inne podmioty w wyniku wykonania umowy przelewu, ale także umowy poręczenia albo innej umowy zmieniającej strony stosunku obligacyjnego lub prowadzącej faktycznie do takiej zmiany. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 1.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 5% łącznej wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy brutto;”

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 1.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku, w wysokości 0,1% wartości tejże dostawy brutto.”

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% na 5%?

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku wad przedmiotu umowy, w tym także braków ilościowych sprzętu medycznego jednorazowego użytku, Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznej wymiany sprzętu medycznego

jednorazowego użytku na pozbawione wad, w tym do uzupełnienia braków ilościowych sprzętu medycznego jednorazowego użytku, nie później niż w ciągu 2 dni roboczych licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną, przy czym dostawa nastąpi zgodnie z postanowieniem § 4 niniejszej umowy."

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W sytuacjach, o których mowa w ust. 1 pkt. 2 oraz ust. 5, Zamawiający, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, będzie miał nadto uprawnienie do nabycia u innego dostawcy, na koszt i ryzyko Wykonawcy taką samą ilość sprzętu medycznego jednorazowego użytku, zachowując roszczenie o zapłatę kar umownych i o naprawienie szkody wynikłej ze zwłoki. Koszt i ryzyko Wykonawcy ograniczone będą do różnicy pomiędzy ceną sprzętu medycznego jednorazowego użytku nabytego u innego dostawcy a ceną wynikającą z niniejszej umowy.”

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze.”

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Reklamacje Zamawiającego będą rozpatrywane przez Wykonawcę bezzwłocznie, nie później niż w ciągu 4 dni roboczych liczonych od dnia otrzymania od Kupującego zgłoszenia o wadzie.”

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch ochronny włókninowy o gramaturze 25 g/m²?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 3, pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet nr 3, pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet nr 3, pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet nr 7, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem powietrza 0,1µm i cząsteczkowym 5µm? Reszta parametrów zgodnie z swz.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet nr 7, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści końcówkę CH21? Reszta parametrów zgodnie z swz.

Pakiet nr 8, pozycja

Czy Zamawiający oczekuje wyceny 100 opakowań czy 100 sztuk strzykawek?

Pozycja 1 - 4 opakowania

Pozycja 5 – 8 sztuk

Pakiet nr 11, pozycja 4, 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Pakiet nr 11, pozycja 17

Czy Zamawiający oczekuje wziernika czy ustnika endoskopowego ?

Ustnik endoskopowy z paskiem.

Pakiet 12, pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

Dot. Pakietu nr 9, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet z materiału polipropyloвого monofilamentowego, taśma w całości dziana, bez konieczności stosowania osłonek, sterylna, gramatura ok 65 g/m², grubość siatki 0,49 mm., porowatość ok. 70%, grubość nitki 0,16 mm, rozmiar: długość 45 cm, szerokość 1,1 cm., wytrzymałość na rozciąganie min. 90N. Odpowiednio dobrany splot i materiał sprawiają, że taśma nie odkształca się podczas implantacji, końcówki taśmy z uchwytami do mocowania na aplikatorze, zabezpieczone rurką termokurczliwą?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu: taśma urologiczna przeznaczona do stosowania w chirurgicznym leczeniu wysiłkowego nietrzymania moczu. Taśma monofilamentowa, polipropylenowa, bez koszulki o atraumatycznych brzegach.

Parametry:

Wymiary 1.1cm x 60cm, grubość taśmy 0.3mm, gęstość 70g/m², niska elastyczność na poziomie 7.5%. Zestaw dostarczamy z jednorazowym narzędziem wprowadzającym taśmę. Zestaw sterylny.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 14

Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy:

Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 \geq 6,0N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), wysoko odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym co najmniej Doksorubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Zgodność z EN 420, EN 455, EN ISO 374-1, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 szt.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 14

Pozycja 4

Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokryte od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, kolor zielony, grubość na palcu 0,19 mm, średnia długość minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 14

Pozycja 4

Rękawice diagnostyczne sterylne nitrylowe, niebieskie, grubość na palcach 0,13 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, długość min.295 mm, siła zrywania przed starzeniem >9N, po starzeniu >7N, AQL 1,5, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy Is oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3. Maksymalna odporność (>240 min) na działanie 10 cytostatyków, w tym Mechloretaminy, Metotreksatu, Karmustyny i Thiotepa; badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S,M,L,XL pakowane parami w opakowanie podwójne, zewnętrzne foliowe, sterylizowane radiacyjnie, dispenser 50 par.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 3 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy:

Półmaska filtrująca FFP3 o wielowarstwowej budowie, z zaworem wydechowym. Służy do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole do 30 x NDS. Maskę posiada kompaktowy, anatomiczny kształt i przyjemny w dotyku delikatny materiał. Wyposażona w zawór wydechowy, zacisk nosowy dla doszczelnienia półmaski w obrębie nosa, uszczelkę nosową, taśmy nagłowia i zapinki taśm nagłowia do regulacji długości. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji $\geq 99\%$), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425, Certyfikat wydany przez CIOP PIB. Pakowana w torebkę foliową po 10 szt.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 3 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy:

Półmaska filtrująca FFP3 o wielowarstwowej budowie, z zaworem wydechowym. Służy do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole do 30 x NDS. Maskę posiada kompaktowy, anatomiczny kształt (maska kopułkowa) i przyjemny w dotyku delikatny materiał. Wyposażona w zawór wydechowy, zacisk nosowy dla doszczelnienia półmaski w obrębie nosa, uszczelkę nosową, taśmy nagłowia i zapinki taśm nagłowia do regulacji długości. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji $\geq 99\%$), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425, Certyfikat wydany przez CIOP PIB. Pakowana w torebkę foliową po 50 szt.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 3 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy:

Półmaska filtrująca przeciwpyłowa, przeciwwirusowa FFP3 o wielowarstwowej budowie z zaworem wydechowym. Wyposażona w nosek, pałąk i uszczelkę piankową na twarz dla doskonałego dopasowania. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji $\geq 99\%$ cząsteczek o wielkości $0,6 \mu\text{m}$), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Pakowana w torebkę foliową po 5 szt.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 3 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy:

Półmaska filtrująca FFP3 o wielowarstwowej budowie, z zaworem wydechowym (skuteczność filtracji $> 99\%$). Służy do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole do 30 x NDS. Maskę posiada kompaktowy, anatomiczny kształt i przyjemny w dotyku delikatny materiał. Wyposażona w zawór wydechowy, zacisk nosowy dla doszczelnienia półmaski w obrębie nosa, wewnętrzną wkładkę poprawiającą szczelność i komfort użytkownika, taśmy nagłowia z regulacją długości. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji $\geq 99\%$ cząsteczek o wielkości $0,6 \mu\text{m}$), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425, Certyfikat wydany przez CIOP PIB. Pakowana zbiorczo w kartonik po 10 szt.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 3 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy:

Półmaska filtrująca FFP3 NR z zaworem wydechowym certyfikowana, jako Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. Maskę w kształcie miseczek o wielowarstwowej budowie, mocowana na elastyczne taśmy, wyposażona w zawór wydechowy umieszczony centralnie i zacisk nosowy dla doszczelnienia półmaski w obrębie nosa, wewnętrzną wkładkę poprawiającą szczelność i komfort użytkownika. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji $\geq 99\%$, Środek Ochrony Indywidualnej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Pakowana w opakowanie foliowe po 5 szt.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 14 poz.1

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy:

Jednorazowe, długie ochraniacze na buty, środek ochrony osobistej kategorii III zgodnie z EU Reg. 2016/425, typ 3/4 P-B zgodnie z normą EN 14605:2005+A1:2009, górna krawędź zakończona elastyczną gumką oraz dodatkową taśmą do zawiązania powyżej kostki. Zapewniają ochronę przed czynnikami biologicznym EN 14126:2003+AC:2004, spełniają normę EN ISO 13688:2013-12. Ochraniacze wykonane z laminowanej

polietylenem włókniny polipropylenowej z antypoślizgową podeszwą. Pakowane, jako para w opakowanie foliowe. Oznakowanie opakowania zgodne z typem ochrony.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 14 poz.1

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy:

Jednorazowe, długie ochraniacze na buty, środek ochrony osobistej kategorii III zgodnie z EU Reg. 2016/425, typ 6 P-B zgodnie z normą EN 13034:2005+A1:2009, górna krawędź zakończona elastyczną gumką oraz dodatkową taśmą do zawiązanie powyżej kostki. Zapewniają ochronę przed czynnikami biologicznym EN 14126:2003+AC:2004, spełniają normę EN ISO 13688:2013-12. Ochraniacze wykonane z laminowanej polietylenem włókniny polipropylenowej z antypoślizgową podeszwą. Pakowane, jako para w opakowanie foliowe. Oznakowanie opakowania zgodne z typem ochrony.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 14 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy:

Gogle ochronne wyposażone w przezroczystą szybkę z poliwęglanu o właściwościach zapobiegających parowaniu i miękką oprawkę z PVC. Regulowane za pomocą elastycznej, czarnej taśmy, która zapewnia doskonałe dopasowanie do obwodu głowy użytkownika. Wentylacja pośrednia przez 4 wywietrzniki. Przepuszczalność światła 89% potwierdzona raportem z testów laboratoryjnych. Zgodne z normą EN 166:2001 i EU Reg. 2016/425 - kategoria III środka ochrony osobistej.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 14 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy:

Kombinezon ochronny jednoczęściowy z zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości, kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie, co wzmacnia efekt ochronny oraz komfort ruchów, szwy typu overlock dodatkowo zabezpieczone taśmą, pętla na kciuk zabezpieczająca przed przypadkowym rozszczelnieniem z rękawicą. Kombinezon zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi

i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami: EN 14126:2003+AC:2004

EN 14605:2005+A1:2009 - Typ 3B-4B – ochrona przed działaniem cieczy i rozpylonej cieczy (kombinezon nie wchłania cieczy, odporny na splukanie pod bieżącą wodą dla prawidłowej dekontaminacji po użyciu)

EN ISO 13982-1 :2004/ A1 :2010 - Typ 5B – ochrona przed cząstkami stałymi

EN 13034:2005+A1:2009 - Typ 6B – ochrona przed działaniem substancji chemicznych

Wykonany miękkiej włókniny, przyjazny dla skóry, niepylący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały. Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL. Na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, (i/lub bezpośrednio na samym kombinezonie) naniesione: nazwa, numer katalogowy, rozmiar, typ, kategoria, wymagane normy (piktogramy), data ważności, oznaczenie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, producent. Sposób pakownia: torebka foliowa.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 14 poz. 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu o gramaturze min. 56g/m², różniącej się od wymaganej, lecz zapewniającego ochronę zgodnie z wymaganiami i stanowiącego ochronę przed SARS COV2. ograniczenie ofert na kombinezony w zakresie grubości 63g/m² jest nieuzasadnione.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 3, poz.1

Czy zamawiający dopuszcza : bluza z okrągłym wycięciem pod szyją, krótkim rękawem i przednimi kieszeniami; spodnie z paskiem do regulacji oraz z tylną kieszenią.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 3, poz. 2

- Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym?
- Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²?
- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 3, poz. 3

Czy zamawiający dopuści maskę złożoną z pięciowarstwowej włókniny z dwuwarstwowym materiałem melt-blown i trójwarstwową włókniną typu spun-bond, z regulowaną częścią nosową i gumką na głowę, stanowi ochronę przed cząstkami występującymi w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole (pyły, dymy, mgły), maska jednorazowego użytku (maksymalnie do 8 godzin) , posiada skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE): BFE> 99,8% ;

skuteczność filtracji cząstek stałych (PFE): śr. PFE> 99,99% ; wyprodukowana zgodnie z normami: EN 149:2001+A1:2009 , produkt certyfikowany: CE2163

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8, poz. 1-8

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję , co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8, poz. 1-8

Czy zamawiający dopuści tłok w kolorze mlecznym?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8, poz. 5,7,8

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8, poz. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8, poz. 22-23

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8, poz. 22-24

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Zamawiający wymaga jak wyżej.

Pakiet 8, poz. 24

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 11, poz. 1,3

Czy zamawiający wydzieli poz.1,3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Zgodnie z SWZ.

Pakiet 11, poz. 1

- Czy zamawiający dopuści jednorazowy sterylny worek do dobowej zbiórki moczu 2 litry z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml?
- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

BYREKTOR
SP ZOZ MSWiA w OPOLU
Jacek Bartosz

